VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM **GEBIET DES PATENTWESENS**

PCT

REC'D 07 SEP 2004

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

		des Anmelders oder Anwalts			
PCT1885FZJK			WEITERES VORGEHEN siehe Mitteilung über die Übersendung des Internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)		
Internationales Aktenzeichen PCT/EP 03/06866			Internationales Anmeldedatum (TagMonatUahr) Prioritätsdatum (TagMonatUahr) 27.06.2003 03.07.2002		
Internation CO7D4	onale l	Patentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation und IPK		
C07D4	109/08	5			
					
Anmelde		MMER, Helmut et al.			
1. Die	eser i auftra	nternationale vorläufige Prü gten Behörde erstellt und v	üfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prūfung wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt.		
			and a gornal Artikel 36 upermittelt.		
2. Die	eser E	BERICHT umfaßt insgesam	t 5 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.		
\boxtimes	Au un	ßerdem liegen dem Bericht d/oder Zeichnungen, die ge	t ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen ändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und den Britischen		
	Be PC	hörde vorgenommenen Be	t ANLAGEN bel; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen zändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser richtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum		
Die		nlagen umfassen insgesam			
		gen umassen msgesam	t 9 Blatter.		
3. Die	ser B	ericht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:		
1	\boxtimes	Grundlage des Bescheid			
H		Priorität			
111		Keine Erstellung eines G	iutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit		
IV	☒	O III I O I III O I I I C I	ic der Etilitätliä		
V	\boxtimes	Begründete Feststellung gewerblichen Anwendbar	nach Regel 66.2 a)ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der rkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Frankt ihr		
VI		Bestimmte angeführte Un			
VII		Bestimmte Mängel der int			
VIII		Bestimmte Bemerkungen	zur internationalen Anmeldung		
atum der i	Einreic	hung des Antrags	Datum der Fertigstellung dieses Berichts		
3.02.2004					
			06.09.2004		
me und F auftragter	ostan	schrift der mit der international	en Prüfung Bevolimächtigter Bediensteter		
agiei	Euro	Opäisches Patentamt	Ambies Palantes		
<i>(</i>)	Tel.)298 München +49 89 2399 - 0 Tv: 522656 o:	Baston, E		
	Fax:	+49 89 2399 - 4465	Tel. +49 89 2399-8229		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 03/06866

I.	Grundlage	des	Berichts
----	-----------	-----	-----------------

 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):

	В	Beschreibung, Seiten				
	1-	-103	in der ursprünglich einger	eichten Fassung		
	A	nsprüche, Nr.				
	1-	15	eingegangen am 06.08.20	eingegangen am 06.08.2004 mit Schreiben vom 05.08.2004		
2	2. Hi did ur	nsichtlich der Sprach e internationale Anme ter diesem Punkt nicl	ne: Alle vorstehend genannten Besta eldung eingereicht worden ist, zur Ve hts anderes angegeben ist.	ndteile standen der Behörde in der Sprache, in der erfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern		
	Di eir	e Bestandteile stande ngereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprache: zi elt es sich um:	ur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache		
	die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden (nach Regel 23.1(b)).			ternationalen Recherche eingereicht worden ist		
		die Veröffentlichung	gssprache der internationalen Anme	dung (nach Regel 48 3/b))		
3.		die Sprache der Uh	ersetzung, die für die Zwecke der in egel 55.2 und/oder 55.3).	ternationalen vorläufigen Prüfung eingereicht		
	. Hir inte	nsichtlich der in der in ernationale vorläufige	ternationalen Anmeldung offenbarte Prüfung auf der Grundlage des Seq	n Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die uenzprotokolls durchgeführt worden, das:		
		in der internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.				
		zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
		nei der Benorde nac	chträglich in schriftlicher Form einger	eicht worden ist		
		bei der Behörde nac	chträglich in computerlesbarer Form	eingereicht worden ist		
		Die Erklärung, daß o Offenbarungsgehalt	das nachträglich eingereichte schriftl der internationalen Anmeldung im A	iche Sequenzprotokoll nicht über den nmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vergelest		
		Sequenzprotokoli en	die in computerlesbarer Form erfassi htsprechen, wurde vorgelegt.	en Informationen dem schriftlichen		
4.	Auf	grund der Änderunge	n sind folgende Unterlagen fortgefall	en:		
[Beschreibung,	Seiten:			
		Ansprüche,	Nr.:			
		Zeichnungen,	Blatt:			
5.		eingereichten Fassur	ng hinausgehen (Regel 70.2(c)).	er Änderungen erstellt worden, da diese aus den er den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich		
		(Auf Ersatzblätter, die beizufügen.)	e solche Änderungen enthalten, ist u	nter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Bericht		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 03/06866

6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:

IV.	Mangelnde	Einheitlichkeit	der	Erfindung
-----	-----------	-----------------	-----	-----------

			•			
1	Au An	Auf die Aufforderung zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren hat der Anmelder:				
		die Ansprüche eingeschränl	ct.			
	\boxtimes	zusätzliche Gebühren entric	htet.			
		zusätzliche Gebühren unter	Widerspruch entrichtet.			
		weder die Ansprüche einges	chränkt noch zusätzliche Gebühren entrichtet.			
2	. 🗆	Die Behörde hat festgestellt, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nicht erfüllt ist, und hat gemäß Regel 68.1 beschlossen, den Anmelder nicht zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren aufzufordern.				
3	. Die 13.:	Die Behörde ist der Auffassung, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nach den Regeln 13.1, 3.2 und 13.3				
	\boxtimes	erfüllt ist.				
		aus folgenden Gründen nicht	erfüllt ist:			
4.	 Daher wurde zur Erstellung dieses Berichts eine internationale vorläufige Prüfung für folgende Teile der internationalen Anmeldung durchgeführt: 					
		alle Teile.				
		die Teile, die sich auf die Ans	prüche Nr. beziehen.			
	V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung					
1.	Feststellung Neuheit (N)		Ja: Ansprüche 1-15			
	Erfin	derische Tätigkeit (IS)	Nein: Ansprüche Ja: Ansprüche 1-15			
	Gew	erbliche Anwendbarkeit (IA)	Nein: Ansprüche Ja: Ansprüche: 1-15 Nein: Ansprüche:			
2.	Unte	rlagen und Erklärungen:				
	sieh	e Beiblatt				

Zu Sektion V

Die nachfolgenden dem Recherchebericht entnommenen Dokumente wurden der Beurteilung der vorgelegten Anmeldung zugrunde gelegt:

- D1: CHENG, C.Y. ET AL.: "N-Cubylmethyl Substituted Morphinoids as Novel Narcotic Antagonists" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 4, Nr. 1, 1996, Seiten 73-80,
- D2: GB-A-1 300 419 (BUCKETT, W.R.; BOSMAN, H.H.) 20. Dezember 1972
- D3: EP-A-0 250 796 (DU PONT) 7. Januar 1988
- D4: COOP, A. ET AL.: "Delta Opioid Binding Selectivity of 3-Ether Analogs of Naltrindole" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY LETTERS, Bd. 9, 1999, Seiten 3435-3438,
- D5: SCHÜTZ, J. ET AL.: "Synthesis and Biological Evaluation of 14-Alkoxymorphinans. 17. Highly delta Opioid Receptor Selective 14-Alkoxy-Substituted Indolo- and Benzofuromorphinans" J. MED. CHEM., Bd. 45, 2002, Seiten 5378-5383.

Inwieweit D5 zur Beurteilung des vorliegenden Antrags in der nationalen / Europäischen Phase heranzuziehen ist, hängt von der Gültigkeit der entsprechenden Priorität ab.

- D6: US-A-4 272 540 (RAZDAN RAJ K ET AL) 9. Juni 1981
- D7: SCHMIDHAMMER H ET AL: "SYNTHESIS AND BIOLOGICAL EVALUATION OF 14-ALKOXYMORPHINANS. 1. HIGHLY POTENT OPIOID AGONISTS IN THE SERIES OF (-)-14-METHOXY-N-METHYLMORPHI NAN-6-ONES" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, Bd. 27, Nr. 12, 1984, Seiten 1575-1579,
- D8: DE 34 12 727 A (SCHMIDHAMMER HELMUT DR) 17. Oktober 1985
- D9: KLEIN P ET AL: "O3-(2-Carbomethoxyallyl) ethers of opioid ligands derived from oxymorphone, naltrexone, etorphine, diprenorphine, norbinaltorphimine, an naltrindole. Unexpected O3-dealkylation in the opioid radioligand displacement assay" JOURNAL OF MEDICINAL AND PHARMACEUTICAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, US, Bd. 35, Nr. 24, 1992, Seiten 4589-4594,

D10: PORTOGHESE P S ET AL: "Synthesis of naltrexone-derived delta-opioid antagonists. Role of conformation of the delta address moiety" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, Bd. 37, Nr. 5, 1994, Seiten 579-585,

D11: EP-A-0 030 685 (SISA INC) 24. Juni 1981

D12: US-A-4 390 699 (BROSSI ARNOLD ET AL) 28. Juni 1983

D13: US-A-4 912 114 (REVESZ LASZLO) 27. März 1990

Die vorliegende Anmeldung ist mit Morphinanderivaten der Formeln (I) bzw. (Ia) und davon abgeleiteten pharmakologisch verträglichen Salzen der Formeln (IA) bzw. (IAa) befasst. Die dem Antrag zugrunde liegende Aufgabenstellung wird in der Bereitstellung weiterer analgetisch wirksamer Morphinan-Derivate gesehen.

Die Ansprüche wurden derart modifiziert, dass nunmehr für R_2 kein Wasserstoff mehr definiert ist und somit für Position 14 keine OH-Gruppierung mehr umfasst ist. Desweiteren wurden für die Variable X die Optionen Schwefel und CH₂ ausgenommen. In Anbetracht dieser Änderungen ist der beanspruchte Gegenstand neu gegenüber den zitierten Entgegenhaltungen. Die in Anspruch 2 beanspruchten Salze unterscheiden sich weiterhin dadurch vom Stand der Technik, dass zwei organische Reste am Stickstoff gebunden sind und kein Wasserstoff (D3).

Die Ansprüche 1-15 erfüllen die Erfordernisse von Art. 33(2) PCT.

Die in der Beschreibung aufgezeigten experimentellen Daten im Hinblick auf Rezeptorenaffinität und Analgesie belegen, dass die dargestellten Gruppen von Verbindungen der gestellten Aufgabe gerecht werden und eine z. Teil deutlich verbesserte Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik aufweisen (Art. 33(3) PCT).



Neue Patentansprüche 1 bis 15

Verbindungen der Formel (I) oder (Ia),

$$R_{4}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{1}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}

in der die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

R₁: C₁-C₆-Alkyl; C₂-C₆-Alkenyl; C₂-C₆-Alkinyl; C₃-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkyl, worin Alkyl C₁-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyl, worin Alkenyl C₂-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyl, worin Alkinyl C₂-C₆ ist; C₇-C₁₆-Arylalkyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkenyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl und Alkenyl C₂-C₆-Alkenyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkinyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkinyl C₂-C₆-Alkinyl;

 $R_2: C_4\text{-}C_6\text{-}Alkyl; C_2\text{-}C_6\text{-}Alkenyl; C_2\text{-}C_6\text{-}Alkinyl; C_3\text{-}C_{16\text{-}}(cyclische gesättigte Gruppe)alkyl, worin Alkyl C_1\text{-}C_6 ist; C_4\text{-}C_{16\text{-}}(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyl, worin Alkenyl C_2\text{-}C_6 ist; C_4\text{-}C_{16\text{-}}(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyl, worin Alkinyl C_2\text{-}C_6 ist; C_8\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkyl C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl ist; C_8\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkenyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl und Alkenyl C_2\text{-}C_6\text{-}Alkenyl ist; C_8\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkinyl; C_3\text{-}C_6\text{-}Alkenyl; C_3\text{-}C_6\text{-}Alkinyl; C_3\text{-}C_6\text{-}Alkenyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkenyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkenyl C_3\text{-}C_6\text{-}Alkenyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkenyl C_3\text{-}C_6\text{-}Alkenyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkenyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkenyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_6\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_9\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_9\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_9\text{-}C_{10\text{-}}Aryl ist und Alkinyl ist; C_9\text{-}C_{16\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_9\text{-}C_{10\text{-}}Arylalkinyl, worin Aryl C_9\text$

 R_3 : Wasserstoff; C_1 - C_6 -Alkyl; C_2 - C_6 -Alkenyl; C_7 - C_{16} -Arylalkyl, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl ist und Alkyl C_1 - C_6 -Alkyl ist; C_8 - C_{16} -Arylalkenyl, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl und Alkenyl C_2 - C_6 -Alkenyl ist; Alkoxyalkyl, worin Alkoxy C_1 - C_6 -Alkoxy und Alkyl C_1 - C_6 -Alkyl ist; $CO_2(C_1$ - C_6 -Alkyl); CO_2 H; CO_2 H.



R₄: Wasserstoff; Hydroxy; C₁-C₆-Alkyloxy; C₂-C₁₀-Alkyloxyalkoxy, worin Alkyloxy C₁-C₄ ist und Alkoxy C₁-C₆-Alkyloxy ist; C₂-C₆-Alkenyloxy; C₂-C₆-Alkinyloxy; C₃-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkyloxy, worin Alkyl C₁-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyloxy, worin Alkenyl C₂-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyloxy, worin Alkinyl C₂-C₆ ist; C₇-C₁₆-Arylalkyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkenyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl und Alkenyl C₂-C₆-Alkenyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkinyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkinyl C₂-C₆-Alkinyl; C₁-C₆-Alkanoyloxy; C₃-C₆-Alkenoyloxy; C₃-C₆-Alkinoyloxy; C₇-C₁₆-Arylalkanoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkanoyloxy C₂-C₆-Alkanoyloxy ist; C₉-C₁₆-Arylalkenoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkenoyloxy C₃-C₆-Alkenoyloxy ist; C₉-C₁₆-Arylalkinoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkenoyloxy C₃-C₆-Alkenoyloxy ist; C₉-C₁₆-Arylalkinoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkenoyloxy C₃-C₆-Alkenoyloxy ist; C₉-C₁₆-Arylalkinoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkinoyloxy C₃-C₆-Alkinoyloxy ist;

 $R_{5:}$ Wasserstoff; Hydroxy; $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyloxy; C_2\text{-}C_{10}\text{-}Alkyloxyalkoxy, worin Alkyloxy $C_1\text{-}C_4$ ist und Alkoxy $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyloxy}$ ist; $C_2\text{-}C_6\text{-}Alkenyloxy}$; $C_2\text{-}C_6\text{-}Alkinyloxy}$; $C_3\text{-}C_{16}\text{-}(cyclische gesättigte Gruppe)alkyloxy, worin Alkyl $C_1\text{-}C_6$ ist; $C_4\text{-}C_{16}\text{-}(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyloxy, worin Alkenyl $C_2\text{-}C_6$ ist; $C_4\text{-}C_{16}\text{-}(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyloxy, worin Alkinyl $C_2\text{-}C_6$ ist; $C_7\text{-}C_{16}\text{-}Arylalkyloxy, worin Aryl $C_6\text{-}C_{10}\text{-}Aryl$ ist und Alkyl $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl$ ist; $C_8\text{-}C_{16}\text{-}Arylalkenyloxy, worin Aryl $C_6\text{-}C_{10}\text{-}Aryl$ und Alkenyl $C_2\text{-}C_6\text{-}Alkenyl$ ist; $C_8\text{-}C_{16}\text{-}Arylalkinyloxy, worin Aryl $C_6\text{-}C_{10}\text{-}Aryl$ ist und Alkinyl $C_2\text{-}C_6\text{-}Alkinyl$; $C_2\text{-}C_6\text{-}Alkanoyloxy}$; $C_7\text{-}C_{16}\text{-}Arylalkanoyloxy}$, worin Aryl $C_6\text{-}C_{10}\text{-}Aryl$ ist und Alkanoyloxy $C_2\text{-}C_6\text{-}Alkanoyloxy}$ ist;$

X ist Sauerstoff;

wobei zwischen den Kohlenstoffatomen der Nummern 7 und 8 eine Einfach- oder eine Doppelbindung vorliegen kann,

wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl jeweils verzweigt oder unverzweigt sein können, Aryl unsubstituiert oder mono-, di- oder trisubstituiert sein kann, jeweils unabhängig, mit Hydroxy, Halogen, Nitro, Cyano, Thiocyanato, Trifluormethyl, C_1 - C_3 -Alkyl, C_1 - C_3 -Alkyl, C_1 - C_3 -Alkyl), CONH(C_1 - C_3 -Alkyl), CON(C_1 - C_3 -Alkyl), CO(C_1 - C_3 -Alkyl); amino; (C_1 - C_3 -Monoalkyl)amino, (C_1 - C_3 -Dialkyl)amino, C_5 - C_6 -Cycloalkylamino; (C_1 - C_3 -Alkanoyl)amido, SH, SO₃H, SO₃(C_1 - C_3 -Alkyl), SO₂(C_1 - C_3 -Alkyl), SO(C_1 - C_3 -Alkyl), C₁- C_3 -Alkylthio oder C_1 - C_3 -Alkanoylthio,







wobei -(cyclische gesättigte Gruppe) entweder bevorzugt C₃-C₁₀-Cycloalkyl ist oder eine heterocyclische Gruppe mit 2 bis 9 Kohlenstoffatomen, enthaltend weiter ein oder mehrere Heteroatome,

mit der Ausnahme von Verbindungen worin R₁ Methyl ist, R₂ C₄-C₆-Alkyl ist, R₃ Wasserstoff oder Methyl ist, R₄ Hydroxy oder Methoxy ist und R₅ Hydroxy, Methoxy oder ein an das Kohlenstoffatom in 5-Stellung gebundenes Sauerstoffatom ist, wenn X Sauerstoff ist;

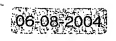
mit der weiteren Ausnahme von Verbindungen worin R_1 Cyclopropylmethyl und XR_2 Benzyloxy ist, wenn R_4 Wasserstoff oder Benzyloxy ist und R_5 ein an das Kohlenstoffatom in 5-Stellung gebundenes Sauerstoffatom ist; mit der weiteren Ausnahme von Verbindungen worin R_1 Cyclopropylmethyl und XR_2 Benzyloxy ist, wenn R_4 Wasserstoff, Hydroxy oder Benzyloxy ist und R_5 Hydroxy oder Methoxy ist.

2. Verbindungen der Formel (IA) oder (IAa),

worin die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

R₁: C₁-C₆-Alkyl; C₂-C₆-Alkenyl; C₂-C₆-Alkinyl; C₃-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkyl, worin Alkyl C₁-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyl, worin Alkenyl C₂-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyl, worin Alkinyl C₂-C₆ ist; C₇-C₁₆-Arylalkyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkenyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl und Alkenyl C₂-C₆-Alkenyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkinyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkinyl C₂-C₆-Alkinyl;

wobei die beiden Substituenten R1 gleich oder verschieden sein können;



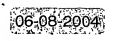


 R_2 : C_1 - C_6 -Alkyl; C_2 - C_6 -Alkenyl; C_2 - C_6 -Alkinyl; C_3 - C_{16} -(cyclische gesättigte Gruppe)alkyl, worin Alkyl C_1 - C_6 ist; C_4 - C_{16} -(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyl, worin Alkenyl C_2 - C_6 ist; C_4 - C_{16} -(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyl, worin Alkinyl C_2 - C_6 ist; C_8 - C_{16} -Arylalkyl, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl ist und Alkyl C_1 - C_6 -Alkyl ist; C_8 - C_{16} -Arylalkenyl, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl und Alkenyl C_2 - C_6 -Alkenyl ist; C_8 - C_{16} -Arylalkinyl, worin Aryl C_8 - C_{10} -Aryl ist und Alkinyl C_2 - C_6 -Alkinyl; C_3 - C_6 -Alkenoyl; C_3 - C_6 -Alkenoyl; C_9 - C_{16} -Arylalkinoyl, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl ist und Alkenoyl C_3 - C_6 -Alkenoyl ist; C_9 - C_{16} -Arylalkinoyl, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl ist und Alkinoyl C_3 - C_6 -Alkinoyl ist;

R₃: Wasserstoff; C₁-C₆-Alkyl; C₂-C₆-Alkenyl; C₇-C₁₆-Arylalkyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkenyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl und Alkenyl C₂-C₆-Alkenyl ist; Alkoxyalkyl, worin Alkoxy C₁-C₆-Alkoxy und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; CO₂(C₁-C₆-Alkyl); CO₂H; CH₂OH.

R₄: Wasserstoff; Hydroxy; C₁-C₆-Alkyloxy; C₂-C₁₀-Alkyloxyalkoxy, worin Alkyloxy C₁-C₄ ist und Alkoxy C₁-C₆-Alkyloxy ist; C₂-C₆-Alkenyloxy; C₂-C₆-Alkinyloxy; C₃-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkyloxy, worin Alkyl C₁-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyloxy, worin Alkenyl C₂-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyloxy, worin Alkinyl C₂-C₆ ist; C₇-C₁₆-Arylalkyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkenyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl und Alkenyl C₂-C₆-Alkenyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkinyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkinyl C₂-C₆-Alkinyl; C₂-C₆-Alkanoyloxy; C₃-C₆-Alkenoyloxy; C₃-C₆-Alkinoyloxy; C₈-C₁₆-Arylalkanoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkanoyloxy C₂-C₆-Alkanoyloxy ist; C₉-C₁₆-Arylalkenoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkenoyloxy C₃-C₆-Alkenoyloxy ist; C₉-C₁₆-Arylalkinoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkenoyloxy C₃-C₆-Alkenoyloxy ist; C₉-C₁₆-Arylalkinoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkenoyloxy C₃-C₆-Alkenoyloxy ist;

R_{5:} Wasserstoff; Hydroxy; C₁-C₆-Alkyloxy; C₂-C₁₀-Alkyloxyalkoxy, worin Alkyloxy C₁-C₄ ist und Alkoxy C₁-C₆-Alkyloxy ist; C₂-C₆-Alkenyloxy; C₂-C₆-Alkinyloxy; C₃-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkyloxy, worin Alkyl C₁-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyloxy, worin Alkenyl C₂-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyloxy, worin Alkinyl C₂-C₆ ist; C₇-C₁₆-Arylalkyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkenyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl und Alkenyl C₂-C₆-Alkenyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkinyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkinyl C₂-C₆-Alkinyl; C₂-C₆-Alkanoyloxy; C₇-C₁₆-Arylalkanoyloxy, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkanoyloxy C₂-C₆-Alkanoyloxy ist;





X ist Sauerstoff:

mehrere Heteroatome.

Y ist I, Br, Cl, OH oder ein anderes pharmakologisch akzeptierbares Gegenion;

wobei zwischen den Kohlenstoffatomen der Nummern 7 und 8 eine Einfach- oder eine Doppelbindung vorliegen kann,

wobei Alkyl, Alkenyl und Alkinyl jeweils verzweigt oder unverzweigt sein können, Aryl unsubstituiert oder mono-, di- oder trisubstituiert sein kann, jeweils unabhängig, mit Hydroxy, Halogen, Nitro, Cyano, Thiocyanato, Trifluormethyl, C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy, CO₂H, CONH₂, CO₂(C₁-C₃-Alkyl), CONH(C₁-C₃-Alkyl), CON(C₁-C₃-Alkyl)₂, CO(C₁-C₃-Alkyl); amino; (C₁-C₃-Monoalkyl)amino, (C₁-C₃-Dialkyl)amino, C₅-C₆-Cycloalkylamino; (C₁-C₃-Alkanoyl)amido, SH, SO₃H, SO₃(C₁-C₃-Alkyl), SO₂(C₁-C₃-Alkyl), SO(C₁-C₃-Alkyl), C₁-C₃-Alkylthio oder C₁-C₃-Alkanoylthio, wobei -(cyclische gesättigte Gruppe) entweder bevorzugt C₃-C₁₀-Cycloalkyl ist oder eine heterocyclische Gruppe mit 2 bis 9 Kohlenstoffatomen, enthaltend weiter ein oder

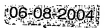
- 3. Verbindungen der Formeln (I) und (IA) der Ansprüche 1 und 2, in denen X Sauerstoff ist; R_1 C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_4 - C_{16} -Cycloalkylalkyl ist, worin Cycloalkyl C_3 - C_{10} ist und Alkyl C_1 - C_6 ist, C_7 - C_{16} -Arylalkyl ist, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl ist und Alkyl C_1 - C_6 -Alkyl ist; R_2 C_7 - C_{16} -Arylalkyl, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl ist und Alkyl C_1 - C_6 -Alkyl ist; C_8 - C_{16} -Arylalkenyl, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl und Alkenyl C_2 - C_6 -Alkenyl ist; R_3 Wasserstoff oder Methyl ist; R_4 Hydroxy, Methoxy oder Acetoxy ist.
- 4. Verbindungen der Formel (IA) des Anspruchs 2, in denen X Sauerstoff ist; R_1 C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_4 - C_{16} -Cycloalkylalkyl ist, worin Cycloalkyl C_3 - C_{10} ist und Alkyl C_1 - C_6 ist, C_7 - C_{16} -Arylalkyl ist, worin Aryl C_6 - C_{10} -Aryl ist und Alkyl C_1 - C_6 -Alkyl ist; R_2 C_1 - C_6 -Alkyl oder C_2 - C_6 -Alkenyl ist, R_3 Wasserstoff oder Methyl ist; R_4 Hydroxy, Methoxy oder Acetoxy ist.
- 5. Verbindungen der Ansprüche 1 und 2, ausgewählt unter: 17-Allyl-4,5 α -epoxy-3-methoxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Allyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Allyl-4,5 α -epoxy-3-methoxy-5 β -methyl-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Allyl-4,5 α -epoxy-3-



hydroxy- 5β -methyl- 14β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Cyclobutylmethyl-4, 5α epoxy-3-methoxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Cyclobutylmethyl-4,5 α epoxy-3-hydroxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Cyclobutylmethyl-4,5 α epoxy-3-methoxy-5β-methyl-14β-(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Cyclobutylmethyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-5 β -methyl-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6on, 17-Cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-methoxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6on, 17-Cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6on, 17-Cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-methoxy-5 β -methyl-14 β -(3phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-5 β methyl-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 4,5 α -Epoxy-3-methoxy-5 β ,17-dimethyl-14β-[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on, 4,5α-Epoxy-3-hydroxy-5 β ,17-dimethyl-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on, 17-Propyl-4,5 α -epoxy-3-methoxy-14 β -(3phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Propyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14 β -(3phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Propyl -4,5 α -epoxy-3-methoxy-5 β -methyl-14 β -(3phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Propyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-5 β -methyl-14 β -(3phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Tetrahydrofurfuryl-4,5 α -epoxy-3-methoxy-14 β -(3phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Tetrahydrofurfuryl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14 β -(3phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Tetrahydrofurfuryl-4,5 α -epoxy-3-methoxy-5 β methyl-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Tetrahydrofurfuryl-4,5 α -epoxy-3hydroxy-5 β -methyl-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-(2-Phenylethyl)-4,5 α epoxy-3-methoxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-(2-Phenylethyl)-4,5 α epoxy-3-hydroxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-(2-Phenylethyl)-4,5 α epoxy-3-methoxy-5β-methyl-14β-(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-(2-Phenylethyl)-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-5 β -methyl-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Ethyl-4,5 α -epoxy-3-methoxy-14β-(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Ethyl-4,5 α epoxy-3-hydroxy-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Ethyl-4,5 α -epoxy-3methoxy-5 β -methyl-14 β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Ethyl-4,5 α -epoxy-3hydroxy- 5β -methyl- 14β -(3-phenylpropyloxy)morphinan-6-on, 17-Cyclopropylmethyl-4, 5α epoxy-3-hydroxy-14β-[(2-methylbenzyl)oxy]-morphinan-6-on, 14β-[(2-Chlorbenzyl)oxy]-17-(cyclopropylmethyl)-4,5 α -epoxy-3-hydroxymorphinan-6-on, 14 β -Benzyloxy-17cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxymorphinan-6-on, 14 β -Butoxy-17cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxymorphinan-6-on, 17-Cyclopropylmethyl-4,5 α epoxy-3-hydroxy-14 β -[(3-methylbutyl)oxy]morphinan-6-on, 4,5 α -Epoxy-5 β ,17-dimethyl-14β-[(3-phenylpropyl)oxy]-3-[(prop-2-inyl)oxy]morphinan-6-on, 14β-[(3-Chlorbenzyl)oxy]-



4,5 α -epoxy-17-methyl-3-[(prop-2-inyl)oxy]morphinan-6-on, 4,5 α -Epoxy-17-ethyl-3methoxy-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on, 4,5 α -Epoxy-17-ethyl-3-hydroxy-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on, $4,5\alpha$ -Epoxy-3-hydroxy- 14β -[(3-methylbutyl)oxy]-17-propylmorphinan-6-on, 5β-Benzyl-14-methoxycodeinon (= 5-Benzyl-7,8-didehydro-4,5 α -epoxy-3,14 β -dimethoxy-17-methyl-morphinan-6-on), 5 β -Benzyl-4,5 α -epoxy-3,14 β dimethoxy-17-methylmorphinan-6-on, 5β -Benzyl-4, 5α -epoxy-3-hydroxy-14 β -methoxy-17methylmorphinan-6-on, 4-Hydroxy-3-methoxy-17-methyl-14-[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on, 3,4-Dimethoxy-17-methyl-14-[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on, 14β-Benzyloxy-4-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on, 14β-Benzyloxy-3,4dimethoxy-17-methylmorphinan-6-on, 4-Hydroxy-3-methoxy-17-methyl-14β-[(2naphthylmethyl)oxy]morphinan-6-on, 3,4-Dimethoxy-17-methyl-14β-[(2naphtylmethyl)oxy]morphinan-6-on, 4-Hydroxy-3-methoxy-5β,17-dimethyl-14β-[(3phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on, 3,4-Dimethoxy-5β,17-dimethyl-14β-[(3phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on, 14β-Ethoxy-4-hydroxy-3-methoxy-5β,17dimethylmorphinan-6-on, 14β-Ethoxy-3,4-dimethoxy-5β,17-dimethylmorphinan-6-on, 14β-Benzyloxy-3,4-dimethoxy-5 β ,17-dimethylmorphinan-6-on, 4,5 α -Epoxy-3-hydroxy-17,17-dimethyl-6-oxo-14β-[(3-phenylpropyl]oxy]morphinaniumiodid, (17S)-4,5α-Epoxy-17-ethyl-3-hydroxy-17-methyl-6-oxo-14β-[(3-phenylpropyl]oxy]morphinaniumiodid, (17R)- $4,5\alpha$ -Epoxy-3-hydroxy-17-methyl-6-oxo-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]-17-[(2(R,S)-tetrahydrofurfuran-2-yl)methyl]morphinaniumiodid, (17R)-17-Allyl-4,5 α epoxy-14 β -ethoxy-3-hydroxy-17-methyl-6-oxomorphinaniumiodid, (17R)-17-Allyl-4,5 α epoxy 3-hydroxy-14 β -methoxy-17-methyl-6-oxomorphinaniumiodid, (17S)-17-Allyl-4,5 α epoxy-3-hydroxy-14 β -methoxy-17-methyl-6-oxomorphinaniumiodid, 4,5 α -Epoxy-3hydroxy-14β-methoxy-17,17-dimethyl-6-oxo-morphinaniumiodid, 5β-Benzyl-14β-(butyloxy)-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-17,17-dimethyl-6-oxomorphinaniumiodid, (17S)-17-Allyl- 5β -benzyl- 14β -butoxy- $4,5\alpha$ -epoxy-3-hydroxy-17-methyl-6-oxomorphinaniumiodid, 14ß-Butoxy-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-17,17-dimethyl-6-oxomorphinaniumiodid, (17R)-17-Cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-17-methyl-6-oxo-14 β -[(3phenylpropyl)oxy]morphinaniumiodid, (17R)-17-Cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3methoxy-17-methyl-6-oxo-14ß-[(3-phenylpropyl)oxy]morphinaniumiodid, (17R)-17-Cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-17-methyl-6-oxo-14ß-[(2phenylbenzyl)oxy]morphinaniumiodid, (17R)-14ß-[(4-Chlorbenzyl)oxy]-17cyclopropylmethyl-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-17-methyl-6-oxomorphinaniumiodid, 17(R)-4,5 α -Epoxy-3-hydroxy-14 β -methoxy-17-methyl-6-oxo-17-(2-



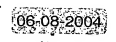


phenylethyl)morphinaniumiodid, 4,5 α -Epoxy-3-methoxy-17-methyl-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,

- $4,5\alpha$ -Epoxy-3-methoxy-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,
- $4,5\alpha$ -Epoxy-3-hydroxy-17-methyl-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,
- $4,5\alpha$ -Epoxy-17-methyl-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,
- 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 α -epoxy-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,
- $4,5\alpha$ -Epoxy-14β-[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,
- 17-(Cyclopropylmethyl)-4-hydroxy-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,
- 17-(Cyclopropylmethyl)-4-methoxy-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,
- 4-(n-Butyloxy)-17-(cyclopropylmethyl)-14 β -[(3-phenylpropyl)oxy]morphinan-6-on,

oder irgendein pharmazeutisch akzeptables Salz oder leicht zugängliches Derivat davon.

- 6. Zusammensetzung, umfassend eine Verbindung der Ansprüche 1 bis 5 und/oder ein pharmazeutisch akzeptables Säureadditionssalz davon, zusammen mit einem pharmazeutisch akzeptablen Trägerstoff.
- 7. Verbindung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6 als Medikament.
- 8. Verwendung einer Verbindung der Ansprüche 1 bis 5 für die Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Schmerzen, einschließlich chronischer und akuter Schmerzen, Operationsschmerzen, rheumatischen Erkrankungen (z. B. Arthritis), Ileus, Obstipation, Übergewicht, Sucht, einschließlich Opioid-, Kokain- und Alkoholsucht, sowie zur Herstellung eines Narkotikums.
- Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, wobei R₅ OH oder Alkoxy ist.
- Verbindungen nach Anspruch 1, 2 oder 9, wobei R₃ Wasserstoff, Alkyl oder Aralkyl ist, bevorzugt Wasserstoff oder Alkyl.
- Verbindungen nach Anspruch 1, 2, 9 oder 10, wobei R₄ OH, Alkoxy oder Alkenyloxy oder Alkinyloxy ist.
- 12. Verbindungen nach Anspruch 1, 2, 9, 10 oder 11, wobei zwischen den Kohlenstoffatomen der Nummern 7 und 8 eine Einfachbindung vorliegt.





- 13. Verbindungen nach Anspruch 1, 2, 9, 10, 11 oder 12, wobei R₂, Alkyl oder Aralkyl ist, bevorzugt Aralkyl.
- 14. Verbindungen nach Anspruch 1, 2, 9, 10, 11, 12 oder 13, wobei R₁ Alkyl, (cyclische gesättigte Gruppe)alkyl, Aralkyl oder Alkenyl ist.
- 15. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, wobei R₁ C₁-C₆-Alkyl; C₂-C₆-Alkenyl; C₂-C₆-Alkinyl; C₃-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkyl, worin Alkyl C₁-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkenyl, worin Alkenyl C₂-C₆ ist; C₄-C₁₆-(cyclische gesättigte Gruppe)alkinyl, worin Alkinyl C₂-C₆ ist; C₇-C₁₆-Arylalkyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkyl C₁-C₆-Alkyl ist; C₈-C₁₆-Arylalkenyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl und Alkenyl C₂-C₆-Alkenyl ist; C₈-C₁₅-Arylalkinyl, worin Aryl C₆-C₁₀-Aryl ist und Alkinyl C₂-C₆-Alkinyl ist.